This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 62004441 A

(43) Date of publication of application: 10.01.87

(51) Int. CI

B01J 23/02 B01J 32/00 B01J 37/00 // B01D 53/36

(21) Application number: 60143836

(22) Date of filing: 02.07.85

(71) Applicant:

NGK INSULATORS LTD

(72) Inventor:

YAMADA SHUNICHI HAMANAKA TOSHIYUKI

(54) PRODUCTION OF CORDIERITE CERAMIC HONEYCOMB CATALYTIC BODY

(57) Abstract:

PURPOSE: To reduce the thermal expansion coefficient and to enhance the resistance to thermal shock of the titled catalytic body by depositing a catalytic component on a cordierite ceramic honeycomb structure which has been treated with an acid and then heat-treated at 600W1,000°C.

CONSTITUTION: A cordierite ceramic honeycomb structure is treated with an acid. In the acid treatment, a mineral acid such as HCl and $\rm H_2SO_4$ is preferably used in consideration of the cost, a 1W5N acid is used and the treatment is preferably carried out at about 50W100°C. Consequently, a structure having $\rm ^35m^2/g$ specific surface, $\rm ^3100kg/cm^2$ compressive strength and $\rm 21.0\times10^{-6}$

/°C thermal expansion coefficient at 40W80°C is obtained. The structure is heat-treated at 600W1,000°C and then a metallic catalytic component such as Pt, Pd and Rh is deposited. Meanwhile, the catalytic component can be deposited after acid treatment, then the structure is heat-treated at 600W1,000°C and the same objective can be achieved.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio

砂日本国特許庁(JP)

66特許出頭公告

-47.5 - 50338公 報(B2) 許 の特

@Int.Cl.*	識別思号	一片内核理番号	649 公告	平成5年(1933)7月28日
O B 01 J 21/16 B 01 D 53/36	A H	8017-4G 9042-4D		
	1 0 4 A 1 0 4 Z	9042-4D 9042-4D		
B 01 J 23/40 32/00	Α	8017-4G	•	
35/04	3 0 1 P 3 0 1 M	7821-4G 7821-4G		
37/02		7821-4G		the control of the co
				発明の数 2 (全6頁)

コージエライト質セラミツクハニカム構造放媒体の製造方法 の発明の名称

> ■ 160-143836 67075

含公 閉 昭62-4441

颐 取60(1985)7月2日 **22**:11:

舜昭62(1987) 1 月10日

愛知県名古屋市千種区御影町2丁目35番地の2 俊 --伊発 明 Ш 三面媒倫應市南若松町429の50番地 俊行 中 **6**76 明 者 ijŧ

愛知県名古屋市瑞穂区須田町2番56号 日本码子株式会社 る出 颋

外1名 弁理士 杉村 晩秀 砂代 理 人

恋 査 官 中田 とし子

1

砂特許請求の範囲

1 コージエライト質セラミツクハニカム構造体 を酸処理し、次いで600℃~1000℃で熱処理した 後触媒成分を担持させることを特徴とするコージ エライト質セラミツクハニカム構造触媒体の製造 5

2 上記コージエライト質セラミツクハニカム構 治触媒体の比表面積が5m/4以上で該ハニカム 構造触媒体の流路方向の圧縮強度が100kg/cd以 上でかつ40℃~800℃での熱慰鼠係数が1.0× 10 ト質セラミツクハニカム構造触媒体の製造法。 10-6/℃以下である特許請求の範囲第1項記載の コージエライト質セラミツクハニカム構造触媒体 の製造法。

3 担持触媒が自動車排気ガス浄化用の酸化触媒 又は三元触媒或いは産業用脱臭触媒である特許請 15 求の範囲第1項または第2項記載のコージエライ ト質セラミツクハニカム構造触媒体の製造法。

4 コージエライト質セラミツクハニカム構造体 を触処理し、次いで触媒成分を担持した後600℃ ~1000℃で熱処理することを特徴とするコージエ 20 ライト質セラミツクハニカム構造触媒体の製造

5 上記コージエライト質セラミツクハニカム摘

遊触媒体の比表面簡が5 m/ g以上で該ハニカム 構造触媒体の流路方向の圧縮強度が100kg/ci以 上でかつ40℃~800℃での熱塵嬰係数が1.0× 10-*/*C以下である特許請求の範囲第4項記載の コージェライト質セラミックパニカム構造触媒体 の製造法。

6 担持触媒が自動車排気ガス浄化用の酸化触媒 又は三元触媒或いは産業用脱臭触媒である特許研 求の範囲第3項または第4項配截のコージエライ

発明の詳細な説明

(産衆上の利用分野)

本発明はコージエライト質のセラミツクハニカ ム構造放媒体の製造法に関する。

更に詳しくは、本発明は触媒担持工程に於いて アーアルミナ等によるウオツシュコートを必要と しない、低趣限で耐熱菌撃性に優れたコージエラ イト質セラミツクハニカム構造放媒体の製造法に 関するものである。

なお、ウオツシユコートとは触媒活性に必要な 比表面積を得るために行う担体材質表面への高比 [表面樁材料のコーテイングのことである。

(従来の技術)

コージエライト質のセラミツクハニカム構造体 は低膨脹で耐熱衝撃特性に優れ、しかも耐熱性が 高いため自動車用触媒担体として広く使用されて いる。

コージエライト質セラミツクハニカム構造体を 5 触媒担体に使用するには、特公昭56-27295号公 報で開示されているように、通常パニカム構造を 構成する隔壁の表面をYーアルミナ等でウオッシ ユコートし、觖謀成分の吸着表面積を5~50元/ 9程度とした後、触媒成分を含有する溶液中に提 10 潰し、触媒を担持させる方法がとられている。こ の時アーアルミナと、触媒成分を同時に担持させ ることもある。

γーアルミナ祭でウオツシユコートを必要とす ハニカム構造体の比表面積が1ポ/9以下と極め て小さく、そのままで触媒担体として使用すると 触媒活性が低く、また高温雰囲気で触媒資金属の 焼結が速かに起り活性が極めて小さくなるためで

γ-アルミナ等でウオツシュコートされたコー ジェライト質ハニカム構造体の欠点として、アー アルミナによるコーティング量に応じて触媒担体 に必要とする比表面費は得られるものの重量が増 コーテイングするためコージエライト質の低膨脹 性が損われ大巾な耐熱衝撃性劣化が起ること、ま た高価なアーアルミナ等を用いしかも浸漉担持、 焼付工程等多くの工数を必要としコストアップに なることがあげられる。

一方特開昭49-129704号公報及び米国特許第 3958058号公報に開示されているようにコージエ ライト質ハニカムをHNO。、HCI及びH2SO。等の 1~5Nの強酸水溶液に浸液し、部分的にMgO、 が低下し耐熱衝撃特性が向上することが知られて いる。この場合重量減少に対応して強度が低下す ること及び1000°C以上で長時間熱処理することに より酸処理前と同じレベルにまで熱鄭顒係数 (CTE) が上昇すること等の欠点を有している。 (発明が解決しようとする問題点)

本発明の目的とするところは下配の点にある。

(1) コージエライト質ハニカム構造無媒体の耐熱 衝撃性の向上

(2) 高価なアーアルミナ及び工数の多いアーアル ミナコーテイング工程を不要とする新しいパニ カム無媒体製造プロセスを供給すること

(3) アーアルミナコーティングされた触媒体と同 程度の熱安定性を有するコージエライトパニカ ム構造触媒体を得る製法を供給すること。 (問題点を解決するための手段)

木発明は以上の問題点を解決するためになされ たもので、コージエライト質セラミフクハニカム 構造体を酸処理し、次いで600℃~1000℃で熱処 理した後触媒成分を担持させることを特徴とする コージエライト質セラミツクハニカム構造触媒体 の製造法にある。

また本発明は、コージエライト質セラミツクハ る理由は一般にコージエライト實等のセラミック 15 ニカム構造体を酸処理し、次いで触媒成分を担持 した後600℃~1000℃で熱処理することを特徴と するコージエライト質セラミツクハニカム構造触 媒体の製造法にある。

> 本発明はコージエライト質セラミツクハニカム 20 構造体を酸処理し次いで触媒成分を担持させた後 600°C~1000°Cで熱処理してもその目的が途せら れる。

本発明の製造法で得られたコージエライト質セ ラミツクハニカム構造触媒体はその比表面積が 5 加すること、高熱膨脹性の γ ーアルミナで表面を 25 ポ/ 9以上で、ハニカム構造触媒体の液路方向の 圧納強度が100kg/dl以上でかつ40°C~800°Cでの 熱膨脹係数が1.0×10⁻⁴╱℃以下であることを特 徴とする。

> 本発明の担持触媒は自動車排気ガス浄化用の酸 30 化触媒又は三元触媒或いは産業用脱臭触媒を使用 するものである。

(作用)

本発明者らはコージエライト質ハニカム構造体 の酸処理により熱膨脹低下がなされる以外に大巾 Al₂O₃成分を溶出させることにより大巾に熱膨脹 35 に比表面積が増加することに注目した。この比表 ·面積増加はMgO、Al₂O₂の選択的溶出より残され る高珪酸質成分に対応するものと考えられる。

触媒担持に必要とする高比衷面積を得るための 酸処理条件としては、酸の種類に制限はないが 40 HCI、HaSO4、HNOa等の鉱酸がコストと効果の 面で好ましい。処理時間と比表面積の関係は正相 関を示し効率の面から 1~5Nの嚢度、50~100℃ 程度の温度で処理することが好ましい。INの HNO: HCi、HiSO:で90℃、3時間の処理で触

全国的研究。由于中国的政治,中国的国际的政治的

媒担体として好ましい20元/タのレベルに達す

酸処理の方法は循環する高温酸性水溶液に浸消 するのが一般的であるが効率のよい方法であれば 特に制限はない。

本発明に使用するコージエライト質ハニカムセ ラミックスはアーアルミナコーテイングして川い られる通常の低脚限コージエライト質パニカム構 造体が好ましい。即ち、特別昭53-82822号公報、 特別昭50-75611号公報に開示されているものと 10 同様な壁厚100μm~500μm、1インチ平方あた りのセル数30~600セルの一体形状のハニカム構 遊体で約20~50%の気孔率、40℃から800℃の CTE1.5×10-1/℃以下のものである。コージエ ライト質材質はできる限りコージエライト結晶数 15 れる。 が多く、ガラス成分が少ない即ちコージエライト 結晶量90%以上のものが酸処理により高比表面積 となるので好ましい。

しかしながら熱膨限係数を特に問題としない産 ト、コージエライトーアルミナ、コージエライト ージルコニア等のコージエライトを基体とした複 合系材質でも本発明を適用できる。

一方一般的にこの酸処理で得られる高比表面質 は、第1図の未熟処理品に示すように600℃以上 25 用できる。 の加熱により急減に低下する欠点がある。第1図 は加熱温度と比表面積との関係を示す特性関であ り、各温度に失々1時間保持した場合を示す。

この600°C以上の加熱に対する比表面積低下及 び1000℃以上での長時間等温加熱でのCTE上昇 30 現象を制御するため、本発明者らは種々の熱処理 条件を検討し比表面積の安定化及びCTE安定性 を改良することに成功した。第1図の曲線C, D は本発明により酸処理したものの比表面質を示

本発明において、熱処理は600℃~1000℃、更 に好ましくは650℃~900℃で0.5時間ないし10時 間保持することにより達成される。昇温スケジュ ールは10℃/時~200℃/時と特に制限はないが 冷却スケジュールは早い方が好ましく製品に損傷 40 を与えない程度の急冷処理が望ましい。

熱処理を600℃以上に限定する理由は600℃未満 の熱処理では実使用中の比表面積の低下をまねき 触媒活性低下をきたすからであり、1000°Cを磨え

る温度では熱処理により比多面積が大中に低下し でしまい、比表面積の高温安定性は得られるもの の無規活性に問題ができるためである。

6

冷却スケジュールが早い方が好ましい理由とし ては現在よく解明されていないが、高珪酸成分相 の部分的な風微細結晶化等が促進されるためと考 えられる。

熱処理に使用する担は特に制限はなく、策気 が、ガスが、大型連続炉等が使用できる。

1000°C以上の温度での等温長時間エージングに 対しては600℃~1000℃の短時間熱処理により非 品質の高珪酸相が熱塵膜に有害なクリストパライ 下以外の準安定結晶相に一部変化するため、若干 の熱膨脹上昇はあるものの上昇率が大巾に改善さ

さらに熱処理を実施することにより等温長時間 エージングに寸法安定性も改良される。

触媒担持工程は、例えば自動車排ガス用触媒と してPt、Pd、Rh等の資金質を担持する場合は、 衆用触媒体等の場合、コージエライトームライ 20 塩化白金酸水溶液等の費金属触媒成分、さらに CeOr等の希土類酸化物を含むスラリーに酸処理、 熱処理を実施したコージエライト質ハニカム構造 体を提讚し、余剰溶液をエアー等で除去し、乾燥 もしくは600℃以下の温度で焼付ける工程等が使

> 本発明に使用する触媒はPt、Pd、Rh等の資金 匿を基体とした三元触媒、酸化触媒、脱臭触媒、 Mn、Fe、Cu等の卑金函触媒を同様な担持方法で 担持することができる。

また本発明では酸処理後の高比表面積状態のコ ージエライト質ハニカム表面に触媒成分を担持 し、次いで600℃~1000℃の熱処理工程を行うこ とができる。但しこの場合門等の資金属揮散等 担持触媒のロスがでるため比較的低温度900℃以 35 下の温度で熱処理することが好ましい。

木発明で得られたハニカム觖媒の特性について は、触処理によりコージエライト質パニカム構造 体は高比表面積、低膨脹が得られるが欠点として 機械的強度低下を起こすため、酸処理の条件とし て自動車排ガス浄化用触媒の場合触媒容器にキャ ンニングする際に必要な耐圧強度100kg/dl (流 路方向)以上を保つため例えば1.5N、90℃、 HNOs処理で8時間以内処理に留めることが望ま

STATE OF THE STATE

本発明のコージエライト質セラミツクハニカム 構造散媒体においては、アーアルミナを担持しないため、本発明の製造方法によると極めて低膨脹 の触媒体の製造が可能である。

例えばコージエライト質ハニカム構造体の40℃ 5 から800℃までの熱塵眼係数(CTE)が0.6×10-6/℃レベルであつても高熱膨脹のアーアルミナ担持により担持方法を改良しても1.5×10-6/℃以下の低いCTEを得ることは困難であつたが、本発明では酸処理による低膨脹も寄与し触媒体で 10 1.0×10-6/℃以下のCTEが可能となった。

本発明においては、比表面積は担持した触媒の活性と重大な関係があるため少なくとも5㎡/タ以上好ましくは10㎡/タ以上になるよう酸処理、熱処理条件を制御する必要がある。

(実施例)

実施例 1

セル壁厚 150μ m 1 平方インチあたりのセル数 m/g、CTE 0.5×10^{-6} / $^{\circ}$ C $(40^{\circ}$ 400、四角形セル形状の直径4.16インチ×長さ 4 つた。また、未熟処理と本発明 Cインチの円筒形のコージェライト質ハニカム構造 20 比表面積の変化を第 1 図に示す。体をそれぞれの酸処理条件で処理した時の比表面*

*積、圧縮強度の測定結果を第2円、第3円に示

R

圧縮強度は直径1インチ×扱さ1インチのサンブル、比表面積はBET法(N:吸符)で割定した。第2関、第3関は処理時間と比表面積と圧縮強度との関係を示す特性関である。

实施例 2

セル壁厚150μm 1平方インチあたりのセル数 400、四角形セル形状の直径4.16インチ×長さ 4 0 インチの円筒形のコージエライト質ハニカム構造 体を90℃、2N、HNOs水溶液に 3時間浸漬し酸 処理を実施した後、それぞれ第1表に示す熱処理 条件で熱処理を実施した。

熱処理後の比表面積、40℃から800℃までの熱 15 脚膜係数(CTE)及び800℃での100時間等温エージング後の比表面積、CTEを割定した。その 結果を第1表に示す。尚酸処理後の比表面積は40 元/9、CTE0.5×10⁻¹/℃(40℃~800℃)であった。また、未熟処理と本発明C、Dの加熱時の 20 比表面積の変化を第1図に示す。

表

				本発明	参考例				
No.		٨	В	C	D	Ε	F	G	H
熱処理条(炉)	代第)"中	600°C× 48专問	850°C× 4時間	800°C× 2時間	900℃× 1時間	1000°C× 0.5時間	250°C× 68号間	1050°C× 0,5時間	酸処理な し アーア ルミナコ ーテイン グ品
熱処理後 の	比表面積 (元/g)	32	28	15	11	8	34	4	12
熱処理後 10/C	のCTEX 40~800°C	0.6	0.6	0.6	0.6	0,6	0,6	0.7	1.4
800°C×100 時間等温 エージン グ後	比表面模 (元/g)	10	12	12	9	5	1	3	10
	CTE (×10-•/	0.6	0,6	0.7	0.7	0.7	0.7	0.7	1.5

* 昇温 200°C/時間 冷却 2時間以内で冷却

実施例 3

実施例2の熱処理品A~HについてPd触媒を それぞれハニカム構造体容積に対して28/化に なるように担持し第2表に示す条件でGH。ガス の転化率及び電気炉取出しによる耐熱衝撃性を測定した。測定結果も第2表に示す。

一方及びJは実施例2の未熱処理品に同じPd ・触媒を担持し、それぞれB及びCと同じ熱処理集

2

9

10

15

件を施したサンプルである。

Na.			本発明					松片网			本允明	
		٨	В	С	D	E	F	C	Н	1	J	
250°C*1公用。依 化华 (%)	フレツシユ品	92	89	85	81	73	92	25	90	ध्य	81	
164 (%)	800°C×100時 間エージング 品	71	76	73	68	51	7	23	62	6%	C	
耐熱衝撃特性**クラツク発生温 度 (℃)		850	850	850	850	800	850	800	600	850	800	

*1 サンプル形状 直径1インチ×長さ2インチ 空間速度:5000H⁻¹ CaHa 複度 800m

30

- 来 2 電気炉中に20分放置し室温に取出した後のクラックの有無 50℃ステップアップ、サンブル 形状直径4.16インチ×長さ4インチ
- 1 発明の効果)
- (1) 比表面積の増加により触媒担体の担持工程であるウオッシュコート(アーアルミナ担持)工程が不要となり、作業工程の大巾な短縮が図れ 20 る。
- (2) 熱膨膜係数の大巾な低下、アアルミナコーディングを不要とするため触媒体が軽量化し耐熱 衝撃性の大巾な向上が得られる。
- (3) 酸処理コージエライトの欠点であつた熱安定性が改善される。

図面の簡単な説明

第1回は比表面積の熱安定性を示す図、第2回は酸処理時間と比表面積との関係を示す図、第3回は酸処理時間と圧縮強度との関係を示す図である。





